PRODUCTION OF MICROSPHERE BY CROSSLINKING PROTEIN,

Publication number: JP2167222 (A)

Publication date:

1990-06-27

Inventor(s):

JIYOSHIAANU AREKU; FURORANSU GODAIYU; JIAN

Also published as:

IT1232917 (B)

GB2224258 (A)

🔁 FR2635459 (A1)

E ES2018638 (A6)

DE3927073 (A1)

KUROODO JIAMUURU; BURAHAMU SHIYURUUTO +

Applicant(s):

Classification:

- international:

A61K9/64; A61K8/04; A61K8/64; A61K8/65; A61K9/16; A61Q19/00; A61Q19/10; B01J13/04; A61K9/52; A61K8/04; A61K8/30: A61K9/16; A61Q19/00; A61Q19/10; B01J13/04;

(IPC1-7): A61K9/64; B01J13/04

- European:

A61K8/04H; A61K8/64; A61K8/64C; A61K8/65; A61K9/16H6H;

A61Q19/00; A61Q19/10

Application number: JP19890210801 19890817 Priority number(s): FR19880010942 19880817

Abstract of JP 2167222 (A)

PURPOSE: To obtain a uniform protein spherule by adding a carbodiimide to an emulsion comprising an organic solvent phase containing a surfactant and an aqueous liquid phase containing a protein to activate cross-linking. CONSTITUTION: An emulsion comprising a continuous phase composed of a surfactant (e.g. sorbitan ester)-containing organic solvent, preferably a 5-10C aliphatic hydrocarbon or a 5-8C cyclic aliphatic hydrocarbon and a discontinuous phase composed of a hydrophilic liquid phase containing at least one protein is prepared. The emulsion is mixed with a carbodilmide, preferably 1ethyl-3-(3- dimethylaminopropyl)carbodiimide and cross-linking is activated to form precipitate of spherule. The precipitate is separated and cleaned to give a protein spherule. When a mixture of an aqueous phase and an organic solvent (e.g. dimethylformamide) to be mixed with water is used as the discontinuous liquid phase, a water-insoluble product such as a capsulated medicine can be produced.

Data supplied from the espacenet database - Worldwide

印日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

平2-167222 @ 公 開 特 許 公 報(A)

@Int. Cl. 1

證別配号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)6月27日

D 7624-4C

8317-4G B 01 J 13/02

審査請求 未請求 請求項の数 26 (全8頁)

蛋白質の架橋による微小球体の製造方法、得られた微小球体及びそ **図発明の名称** の用途

②特 顋 平1-210801

②出 願 平1(1989)8月17日

優先権主張

図1988年8月17日図フランス(FR) 198810942

@発 明 者 ジョシアーヌ、アレク フランス国アンテイープ06600、シュマン・ド・ラ・シュ ケット 300番 レ・ヴェルジエ・ド・ヴアル・コンスタ

ンス

サントル、アンテルナ の出 顕 人

フランス国ヴアルポーヌ06560、ソフイア・アンテイポリ

ショナル、ド、ルシエ (番地なし)

ルシュ、デルマトロジ

ツク

弁理士 中島 直彦 外1名 78代 理 人

最終質に続く

明細密の浄熱(内容に変更なし)

明 細

蛋白質の架構による微小球体の製造方法、得ら れた微小球体及びその用途

2. 特許請求の範囲

(1)界面活性剤を添加した有機溶剤から成る速視 相と少くとも1種の蛋白質を含有する親水性液体 相から成る不連続相とから成る乳濁液をかきまぜ ·Kよつて調製し、得られた乳潤液にカルポツイミ ドを添加して架構を活性化しそして最小球体の比 **澱物を得、そして前記沈澱物を分離し洗浄すると** とを特徴とする、乳間液中での架構による蛋白質 数小球体の製造方法。

(2)連続相に添加する界面活性剤がソルビタンエ ステルである前項(1)に記収の方法。

(3)不連続相が水性相である前項(1)または(2)に記 収の方法。

(4)水性相が限定された呼に緩衝されている前項 (3) に記載の方法。

(5)不連続相が水と混合し得る有根溶剤と水性相

との混合物である前項(1)または(2)に記収の方法。 (6)有機器剤がジメチルホルムアミドである前項 (5) に紀奴の方法。

(7)カプセル化される製品が不連続相中に溶解さ れている前項(3)~(6)のいずれかに記載の方法。

(8)不連提相に選元剤を抵加する前項(1)~(7)のい ずれかに 記載の方法。

」り連続相を構成する器剤が不連続相と混合しな い辞剤である前項(1)~(8)のいずれかに記載の方法。

如連続相を構成する溶剤が脂肪族 Cs~10 段化水 常または 選式 脂肪 族 C 5 ∼ 8 段 化 水 果 で ある 前 項 (9) に記載の方法。

QD連続相を構成する啓剤がシクロヘキサンであ る前項値に記載の方法。

(は連続相を構成する密別がポリシロキサンであ る前項(9)に記載の方法。

03カルポシイミドが構造式

R - N = C = N - R'

(との式で、RとRとは同一または異つていて、 H、分枝状生尤は非分枝状の脂肪族C,~C,0 茜、 へテロ原子を含有するまたは含有していない選式 脂肪疲弱、または芳香腹悪であり、とれらの蕗は 1 つまたはそれ以上の酸性または塩素性蛋換器を 持つていることができる)

で表わされる、前項(II)~図のいずれかに記載の方 は、

Of カルボシィミドが1 - エチル・3 - (3 - ジ メチルアミノプロピル)カルボジイミドである前 項付に記載の方法。

四居性化剤の他に触媒を導入する前項(1)~04のいずれかに記載の方法。

の触媒がスクシンイミドである前項のに配数の 方法。

的触媒がN-ヒドロキシスクシンイミドである 前項のに記載の方法。

四数小球体比層物を水または優額底の何れかで 洗浄するか、1つの段階は水での少くとも1回の 洗浄からなり、他の段階は無水の溶剤での洗浄か らなる2段階で洗浄する前項(11~切のいずれかに 記載の方法。

つ 化合物を含有させるための、前項 QQ に配収の数 小球体の使用。

3. 発明の詳細な説明

本発明は像小球体の製造方法とかくして得られる
磁小球体の用強とに関する。

蛋白質は微小球体またはマイクカプセルの製造のため広く使用されて来た。 得られる微小球体またはマイクロカプセルは、 特に薬剤中で、 例えば 徐放楽物の選製用または特別な器官への薬物導入のための賦形薬として用いられている。

象小球体またはマイクロカプセルの乳周液中での 値かけ方法は既知であり、それによれば蛋白質は2 官能性反応物例えばグルタルアルデヒドまたは酸ンクロリドにより相かけされる。これらの方法によれば、2 官能性反応物は個かけされた蛋白質中に残留して概を形成する。この方法は蛋白質間に人工的スペーナーを導入すると云り不利な点を持つている。

更に、カルボキシル番とアミノ番との間の反応 はカルポジイミドかよび(または)スクシンイミ 四無水の溶剤がエチルアルコールである前項 は 記載の方法。

四少くとも1つの活性物質を微小球体中に因入れる前項(1)~6)のいずれかに記載の方法。

対 敬小球体への活性物質の組入れを、架構工程の後で、前記敬小球体を、組入れるべき活性物質を含有する 群核中に 受すことにより行う前項 凶に 記載の方法。

四欧小球体への活性物質の組入れを、微小球体を製造する膜に達成させる前項例に記載の方法。

四前項(1)~四のいずれかに記載の方法により得られる、インペプチド型の架橋により架橋された、1 種またはそれ以上の蛋白質の微小球体。

20 前項四~四のいずれかに配収の方法により得られる、イソペプチド型の架構により架構された、1 個またはそれ以上の蛋白質の酸小球体。

四前項似に記載の数小球体の、経口投与できる 組成物中でのおよび乾燥した薬学的形態での、希 釈剤または健動化剤としての使用。

四寨学的、 化粧品学的生尤は生物学的活性を持

ド誘導体化よつて活性化されることが知られてい る。特に、蛋白質のカルポキシル菌と遊り下ミノ 菇との反応による蛋白質の橋かけを活性化させる ために、とれらの化合物が提案されてきた。との 場合ィソペプチド型の直接的な構がつくられる。 との型の格かけは、スポンジまたはシート形のコ ラーテンに基く、構かけされたマトリツクス製造 に関する国際出風第WO 85/04413 号に記載されて いる。との方法によれば、作業は水性相中で行わ れ、コラーゲンをカルボジイミドおよび(または) 2目能性スクシンイミジルエステルと接触させ、 後、その昆合物を高温で加熱してコラーケンに基 く様かけされたマトリックスを得る。フランス特 許出紙第A2,280,352 号は、ポリスチレンラテッ クスの不活性粒子を含有する提衝されている水性 媒質中、カルポジイミド存在の下で毒業蛋白質を 用かけし、後、その混合物を加熱または窒虚に放 厳して、ポリスチレンラテックスに吸収された機 かけ蛋白質を得た。

前記文書中には、乳周蔽の形で反応を行つたも

のはないし、均一な酸小球体を得ているものはな い。

本出級によれば、活性化剤としてのカルボジイミド存在の下、乳化法により、イソペプテナド型の直接的な様の形成により、蛋白質から微小球体を調製できることが発見された。この微小球体の有利な点は、若し放出されると生物学的に有害または刺散性であるかもしれない反に物と蛋白質とを共有結合で結合させていないことである。従つサーが存在すると云う先行技術の不料さが回避される。

従つて、本発明は、連続相が界面活性剤が添加されている有機溶剤からなり、不連続相が少くとも1つの蛋白質を含有する親水性液体相からなる乳肉液を攪拌し乍ら調製し、カルボジィミドを削配乳肉液に添加して、蛋白質の傾かけを活性化し、強小球体の比酸物を得、前記此療物を分離し、洗浄することを特徴とする、乳間液中での傾かけによる蛋白質微小球体の製造方法に関する。

連続相に添加する界面活性剤はとの相に可能で、

最小球体を形成させるのに用いられる蛋白質は ペプチド型の橋を形成できるどんな蛋白質でもよ い。また異る蛋白質の混合物を用いるとともでき る。それには、人、動物または植物由来の蛋白質、 例えば酵素、キャリヤー蛋白質しヘモダロビンも たは血清アルプミン)、栄養蛋白質(オパルピン またはカゼイン)、構造蛋白質(ケラテン、1. Ⅱ、■または∥型のコラーゲンあるいはセラチン)、 或る種の防衛または抗体蛋白質または免疫酵素蛋 白質かよび種種を他の蛋白質例えば毒素、膜受容 体あるいはホルモンを挙げてもよい。更に特別に は、血清アルブミンとリゾチームとが用いられる。 とれらの構はイソペプテド型であり、亜白質の NH, 基と COOH 基との反応により得られる。 SH 遊または OH 差もまた COOH 塩と根を形成すること ができる。

乳間物を、その類水相が有機相に分散するように 配向させる。との乳面活性剤は、例えばソルビタ ンエステルであつてもよい。

第2の張様によれば、不連続液体相は水性相と水に混合する有機形別との混合物である。後者は好ましくはツメチルホルムアミド(DMF)である。事実、その高い府別力によつて、DMFは水に不務の分子を存解させることができ、水に不溶の災品、例えば楽物のカプセル化を可能にする。こうしてカアセル化する製品をその有機溶剤を含有する混合物中に配解させておくことができる。 還元剤例えばツテオエリトリトールの不連提相への添加は収率を改算する。

用いる。また、ポリシロキサン例をはヘキサメチルソシロキサンまたは紙粘度かまたは液体であるポリメチルシロキサンむよびポリンメチルシクロシロキサンも用い得る。

橋かけ反応活性化剤として用いられるカルポツィミドは構造式

R - N = C = N - R'

(この式で、RとRとは同一または異り、H、分枝または分枝してない脂肪族Ci - Cio菇、ヘテロ原子を含有していても、いなくてもよい母式脂肪族落または芳香族落である)

で表わされる。とれらの基は反応副生成物の溶解を可能にする、1つまたはそれ以上の酸性または 塩基性性換落を持つているととができる。更に特別には1-エチル・3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジィミド塩化物、以下 EDCI・HC4 と記す,を用いる。

好すしい銀機によれば、活性化剤としてのカル ボソイミドに加えて、触媒を用いることができる。 この触媒はスクシンイミド、特別にはN-ヒドロ

その反応の終れ敬小球体の优勝物が得られ、繰返し水で洗浄して創生成物例をばカルポジィミドから誘導される尿素を除去するか、 あるいは、特にその微小球体がカプセル化されている薬物を含・有し、その薬物を抽出したくない場合には適当を水性の緩衝液で洗浄する。

若し必要ならば、洗浄を2段階で行うことが出来る。創生収物例をはカルボジイッドシェびN・ヒドロキシスクシンイミドから誘導される尿素を除去するために行う水での洗浄に加えて、不連続液体相と混合しない連続相を除去するために水での洗浄の前または後で、無水溶剤での洗浄、例え

蛋白質の硬小球体に関し、その使小球体は例えば 前記して定義した万法で得られる。

得られる意小球体の特性は使用蛋白質の超、不 速候相の本性かよび使用した反応物の盤に従って 異つてもよい。表しは微小球体が異る機械的かよ び物理化学的基準を持つととができるととを示し ている。更に、選択した不速候相によって、得ら れる酸小球体は消化酵素により多かれ少かれ劣化 される。それ故、多かれ少かれ生分解される酸小 球体が期待される適用の型に従つて得られてもよ

#C 1

1151-9-		水性不連続相			DMF20wt が 含有する不連択相	
蛋	白	質	アルナミン		リンナーム	アルプミン
EDCI.	HC41	t(1)*	300=9	5 O O=9	1,370 =y	200 =9
物理的外貌		球状で強い		球状でこむ れ易い	球状で強い	
収		*	25≉	80\$	-	20\$
两(c 67	*	进	抗	-	-
P		75.	A		-	A

(1)* 使用蛋白質500 お当りの量・ EDC1・HC4 1 - エナル-3-(3-ジメテルアミノアロビル)カルボジイミド連連塩 はエチルアルコールでの洗浄を加えてもよい。

洗净袋得られる球体は乾燥、適当ならば疎結な 使し、必要ならば透元鉄質中パーコール勾配によ つて精製する。乾燥球体中に尿素が存在しないこ とはクロマトグラフィー分析により点検できる。

洗浄後得られる微小球体はその微小球体により 固定したい物質の蓄液と接触させることができる。 固定に必要な接触時間の後、微小球体を洗浄し、 乾燥する。

使用される反応物の量は作業条件に従つて変えることができる。次の例を挙げてもよい。

水性不連続相を用いるアルブミンの場合:
 蛋白質500 可当り EDCI.HCL 200~600 可用いる。

2. 水中 DMF 20 重量多で構成される不連続相を 用いるアルプミンの場合:蛋白質 500 m 当り EDC1. HC4 200 ~ 600 m 用いてもよい。

型小球体製造温度は一般に 2 ~ 40 ℃で、反応時間は変えるととができ、少くとも 5 時間である。

本発明はまた新製品として、イソペプテド型の 据だけで構かけされている1つまたはそれ以上の

蛋白質の等質点に従い反応媒質の叫を選ぶととにより、正電荷または食質荷を持つ微小球体を得ることができる。こうして、本発明に従う微小球体はイオン性の製品例えば薬物をカプセル化または固定することができる。

得られるで小球体の直径は 3μm から 1 mm まで変り得る。得られる酸小体の寸法は機絆の速さと用いられる乳化システムとに左右される。超音波を用いることにより、 10 μm 以下の直径を持つ微小球体を高い百分率で得られるかもしれない。また外部有機相中に適当な安定化剤を導入することにより小さい直径の微小球体を得ることができる。

本発明に従り微小球体は数多くの応用をもつ。

荷電を持たない数小球体はマッサーシ用または 皮膚精浄のため化粧賦形薬中に組入れることができる。この場合、微小球体ならびに生物学的本質 の類似物例をば角膜細胞の完全に蛋白質的性質が 利用される。荷電をもたない微小球体はまた乾燥 薬剤形式中シよび経口投与することができる組成 物中の希釈剤または流動化剤としても用いられる。

0.07 9

酸小球体は不安定な薬物を保護できる。それは 特別な皮膚の訴え例えば或るしたたる機な条件の 場合局所的に適用できる。

薬物を持つている微小球体はまた全身的に投与 することもできる。

設小球体組成物においては、球体に生物学的(免疫学的または酵素的)性質を与える特別な蛋白質を含ませるとともできる。

最小球体は着色剤を持つことができメイクアツ

次の処方で製造する。

招かけされているアルプミン酸小球体、	r 00 a
$\phi = 100 \ \mu \text{m}$	5.00 P
セチルステアリルアルコール	5.00 8
エチレンオキシド20モルを含有するポリオキシ エチレン化セチルステアリルアルコール	0.70 %
エテレンオキシド12モルを含有する ポリオキシエチレン化	
セチルステアリルアルコール	0.30 9
セチルアルコール	1.50 %
グリセロールモノステアレート	2.00 #
クセリン油	6.00.7
メチルパラーヒドロキシベングエート	0.08 #
プロピルペラーヒドロキシベンゾエート	0.07 9
シリコーン油	1.00 %
無 谢 水	77.35 9
皮膚の毛えれが用いるととができ	る形らかなり

皮膚の手入れに用いるととができる符らかなクリームを得る。 微小球体は見分けられるが、その な治からない感触である。

実施例3 キナクリンを持つ微小球体を含有す るセラチンカアセル ナ製品に用いられるととができる。

以下に与えられる例は納枠に説明として、何等 限定を意味することなく、本発明の理解を一層よ くさせる。

実施例1 マッサージクリーム

次の処方で製造される。

構かけされているアルフミン製小球体

メチルパラ・ヒドロキシベングエート

100 µm < ¢ < 200 M m 7.00 9

乳化ラノリンアルコール、ワツクスなよび 炭化水素化蒸く精製油の混合物 『BDP』社より商品名『Anhydrous Rucerin』

で販売されるもの 37.00 9

プロピル パラーヒドロキシペンゾエート 0.08 9

炼 億 水 ~ 55.85 9

均一な外観をもつ比較的復厚なクリームを得る。 適用の場合、クリームは脂様の肌合いを持ち、微 小球体は皮膚上で見分けられ、マッサーン効果を 増強する。

実施例2 皮膚情浄クリーム

キナクリンは適常経口的に投与される駆虫剤であり、抗マラリア剤である。本実施例に従い、キナクリンを徐放できるような微小球体中に持たせて薬学的組成物を製造することを提案する。キナクリンを持つ微小球体は各微小球体500 町を含有するセラナンカプセルの形で提供される。

問題の扱小球体の調製には、キナクリン塩酸塩50 mg、ついでアルブミン500 mgを水2mlに溶解する。それから全体を、Dow Corning 社からFluid Dow Corning 344 の名の下に販売され、Cyclome thicone の名で(以下これを用いる) 表はされるとの揮発性シリコーンに、商品名 Span 85 の下にICI 社で販売されているソルビタントリオレエートを5 遺産が添加したポリジメテルシロキサン20ml中で、契値例4に記載の条件下に3分間乳化する。EDCI.HC2 600 mgを水1 ml に溶解し、前紀の乳間液を添加する。橋かけ工程を、健伴したがら乳間液を添加する。橋かけ工程を、健伴したがら乳間液を添加する。橋かけ工程を、健伴したがられては強い黄色、機動の形で得られ、速心分離し、水40mlで洗浄し、環時乾燥する。

特開平2-167222(6)

類型鏡の下で観察すると、原籍乾燥した製品はよく分離された形の数小球体で、奥賀的に、数小球体の外側には結晶を見ることができない。説収率は使用蛋白質重量に対して5重量がであり、数小球体中のキナクリンのカブセル化収率は1重量がである。

斑胎倒 4

メチレン方を水性不連続相中のアルブミン酸小球体中にカプセル化する。メチレン育20町と血清アルブミン 500 町とを水 2 叫中に溶解し、全体を、 Span 85 5 重量が成加した Cyclomethicone 15 叫中で乳化する。 鏡型羽根をもつ捜挫機をつけ、それを 500 回転/分の適さで回転させている。 50 配のフラスコ中で乳機を製造する。 3 分間捜律後 EDCI.HC 4 300 町を含有する水性溶液 1 叫を添加する。この格かけ工程を一定の捜押の下、外側相の蒸発を避けたがら5 時間提ける。 5 時間投 5 小球体は強い育色の沈緑物の形で、それを速心分離し、エタノールで1回、次いて水で2回洗浄する。その洗浄はメチレン育の放出を制限

水中でのメチレン育放出についての曲額を実施例4と5との微小球体について比較した。第2例に示す曲額は、メチレン常の百分率放出量を分で表わした時間の関数として示している。曲額1は水中EDCI.HCLの使用、四額2はソメチルホルムフミド中EDCI.HCLの使用に対応している。

メテレン官の放出が不選択水性相を用いて製造したアルプミン酸小球体の場合非常に遅らされていることが利かろう。メチレン官の半量は、無水相中で製造した吸小球体の場合2分間で放出され、水性相中で製造された吸小球体の場合35分間かかって放出されている。

両方の微小球体の場合、メチレン界の 90%以上は 9 0 分後に放出されている。

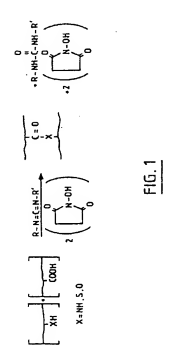
4. 図面の簡単な説明

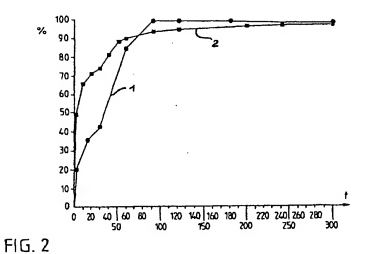
311 図はカルボツイミドとN-ヒドロキシスクシンイミドの存在下における蛋白質の架構反応を設明する級図的設別図であり、312 図は水中でのメチレン骨放出的級を示す級図的設別図である。

ナるよう非常に速に行う。それから殺小球体を収結 成場する。カプセル化されたメテレン育の収率は、水性維質中でその数小球体を磨砕した後、 2 = 655.8 nm の分光 削光 間足により 側足される。 カプセル化されたメテレン官の収率は扱小球体の 全重量に対し1 重量をである。

突 舱 例 5

メチレン育を無水不連続相中で血清アルプミン中に閉じ込める。メチレン育(20g)とNーヒドロキシスクシンイミド(10g)とをジメテルフォルムアミド2型中に形解する。それに血清アルプミン(500g)を体を実施例4と同じ作業条件で、Span 85を5度量が添加してあるCyclomethicone 15型中に乳化する。EDCI.HCL 10 gをジメチルボルムアミド1 間に溶解し、それからその乳機能に導入する。橋かけ、洗浄、凍結乾燥がよびカブセル化されたメチレン育の収率は0.5の重量をである。





第1頁の続きの発 明 者 フロランス、ゴダイユ フランス国バリ75014、リユー・アレ 41番の発 明 者 ジアン・クロード、ジ フランス国ムーガン06250、アレー・ド・ラ・グランジュアムール 52番の発 明 者 ブラハム、シュルート フランス国アンテイーブ06600、シュマン・ド・ヴアル・ポスケ、アモー・ド・ヴアル・ポスケ、ヴイラ 35

特開平2~167222 (8)

- 手枪比州加正双阵()成)

平成 1年12月18日

特許庁長宵殿

1. 事件の表示

平成1年特許顯第210801号

2. 発明の名称

近日質の集団によるは小球体の製造 方法、得られた関小球体及びその用途

3. 福正をする者 **

事件との関係

特許出頭人

サントル、アンテルナショナル、ド、ルシェルシュ、 デルマトロジック

4. 代理人

東の京都建区が反1丁目1番14号 海池東谷ビル 1度584-0782 (5813) お理士 中 島 章 彦(

5. 械正命令の目付

平成1年11月13日 (平成1年11月28日発送)

6. 植形的外像

明期間の浄む (戸客に変更なし)

7. 初氏の内容

胼胝のとおり

Cited Document 3 (Partial Translation)

1

METHOD FOR PRODUCING MICROSPHERES BY CROSSLINKING PROTEINS, THE OBTAINED MICROSPHERES, AND USE THEREOF

5

CLAIMS

- A method for producing protein microspheres by crosslinking in an emulsion,
 comprising the steps of preparing an emulsion which comprises a continuous phase comprising an organic solvent supplemented with a surfactant and a discontinuous phase comprising a hydrophilic liquid phase containing at least one type of protein by stirring; activating crosslinking by adding a carbodiimide to the obtained emulsion; obtaining a precipitate of the microspheres; and separating and washing the aforementioned
 precipitate.
 - 2. The method of claim 1, wherein the surfactant added to the continuous phase is a sorbitan ester.
- 20 3. The method of claim 1 or 2, wherein the discontinuous phase is an aqueous phase.
 - 4. The method of claim 3, wherein the aqueous phase is buffered at a defined pH.
- 5. The method of claim 1 or 2, wherein the discontinuous phase is a mixture of an aqueous phase and an organic solvent which may be water-miscible.
 - 6. The method of claim 5, wherein the organic solvent is dimethylformamide.
- 7. The method of any one of claims 3 to 6, wherein a product to be encapsulated is dissolved in the discontinuous phase.
 - 8. The method of any one of claims 1 to 7, wherein a reducing agent is added to the discontinuous phase.
- 9. The method of any one of claims 1 to 8, wherein a solvent constituting the continuous phase is a solvent immiscible with the discontinuous phase.

- 10. The method of claim 9, wherein the solvent constituting the continuous phase is an aliphatic C_{5-10} hydrocarbon, or a cycloaliphatic C_{5-8} hydrocarbon.
- 5 11. The method of claim 10, wherein the solvent constituting the continuous phase is cyclohexane.
 - 12. The method of claim 9, wherein the solvent constituting the continuous phase is polysiloxane.
 - 13. The method of any one of claims 1 to 12, wherein the carbodiimide is represented by the structural formula:

R-N=C=N-R'

- (wherein R and R' are the same or different and represent H, a branched or unbranched aliphatic C₁-C₁₀ group, a cycloaliphatic group containing or not containing a heteroatom, or an aromatic group, and these groups may have one or more acidic or basic substituents).
 - 14. The method of claim 13, wherein the carbodiimide is 1-ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimide.

10

20

25

30

- 15. The method of any one of claims 1 to 14, wherein a catalyst is introduced in addition to an activator.
- 16. The method of claim 15, wherein the catalyst is a succinimide.
- 17. The method of claim 16, wherein the catalyst is N-hydroxysuccinimide.
- 18. The method of any one of claims 1 to 17, comprising washing the microsphere precipitate using either water or buffer, or washing the microsphere precipitate in two steps wherein the first step comprises washing at least once with water, and the next step is washing with an anhydrous solvent.
 - 19. The method of claim 18, wherein the anhydrous solvent is ethyl alcohol.
- 35 20. The method of any one of claims 1 to 19, wherein at least one active substance is incorporated into the microsphere.

- 21. The method of claim 20, wherein the incorporation of an active substance into the microsphere is carried out after the crosslinking process by soaking said microsphere into a solution containing the active substance to be incorporated.
- 22. The method of claim 20, wherein the incorporation of an active substance into the microsphere is accomplished when producing the microsphere.
- 23. A microsphere of one or more types of proteins forming isopeptide-type crosslinks, which is obtained by the method of any one of claims 1 to 19.
 - 24. A microsphere of one or more types of proteins forming isopeptide-type crosslinks, which is obtained by the method of any one of claims 20 to 22.
- 15 25. Use of the microsphere of claim 23 as a diluent or a fluidization agent in a composition that can be administered orally and in a dry pharmaceutical form.

5

20

25

30

35

26. Use of the microsphere of claim 24 for inclusion of a compound having pharmaceutical, cosmetic, or biological activity.

DETAILED DESCRIPTION OF THE INVENTION

The present invention relates to methods for producing microspheres and uses of the obtained microspheres.

Proteins have been widely used for the production of microspheres or microcapsules. The obtained microspheres or microcapsules are being used particularly in pharmaceutical agents as excipients, for example, for introducing drugs into specific organs or for preparing controlled-release drugs.

Crosslinking methods for microspheres or microcapsules in an emulsion are known, and according to them, the protein is crosslinked using a bifunctional reactant such as glutaraldehyde or an acid dichloride. In these methods, the bifunctional reactant remains within the crosslinked proteins to form a bridge. These methods have the disadvantage that they introduce an artificial spacer between the proteins.

Furthermore, reactions between carboxyl groups and amino groups are known to be activated by carbodiimide and (or) succinimide derivatives. These compounds have been proposed particularly for activating crosslinking between proteins by reactions between the

carboxyl groups and free amino groups of proteins. In this case, a direct isopeptide-type bridge is formed. This type of linkage has been described in International Application No. WO 85/04413 relating to production of collagen-based crosslinked matrices in sponge or sheet form. In this method, the operation is done in the aqueous phase, collagen is made to come in contact with a carbodiimide and (or) a bifunctional succinimidyl ester, and then this mixture is heated to a high temperature to obtain the collagen-based crosslinked matrix. According to the French Patent Application No. A 2,280,352, a toxic protein was crosslinked in the presence of a carbodiimide in a buffered aqueous medium containing inactive particles of polystyrene latex, subsequently this mixture was heated or left to stand at room temperature to obtain a crosslinked protein absorbed on polystyrene latex.

In none the above-mentioned documents is the reaction performed in the form of an emulsion, and in none of them are homogeneous microspheres obtained.

10

15

20

25

30

35

According to the present description, the inventors discovered that microspheres can be prepared from proteins by formation of direct isopeptide-type bridge through an emulsification method in the presence of a carbodiimide as an activating agent. An advantage of such a microsphere is that the biologically harmful or stimulatory reactant to be released and the protein are not covalently bonded. Therefore, the present invention avoids the disadvantage present in the conventional technology which is the inevitable presence of spacers between the proteins.

Therefore, the present invention relates to methods for producing protein microspheres through crosslinking in an emulsion, comprising the steps of preparing an emulsion which comprises a continuous phase comprising an organic solvent supplemented with a surfactant and a discontinuous phase comprising a hydrophilic liquid phase containing at least one type of protein by stirring; activating crosslinking of proteins by adding a carbodiimide to the aforementioned emulsion; obtaining a precipitate of the microspheres; and separating and washing the aforementioned precipitate.

The surfactant added to the continuous phase is soluble in this phase and orients the emulsified substance so that the hydrophilic phase is dispersed in the organic phase. This surfactant may be, for example, a sorbitan ester.

According to a first embodiment, the discontinuous liquid phase is an aqueous phase, and in such case, the protein and carbodiimide are dissolved in the aqueous phase. The aqueous phase is preferably a buffer solution at a defined pH. A water-soluble product to be encapsulated is dissolved in this aqueous phase when appropriate. Solubilizers which enable solubilization of an active substance may be added when appropriate.

According to a second embodiment, the discontinuous liquid phase is a mixture of an aqueous phase and a water-miscible organic solvent. The latter is preferably dimethylformamide (DMF). In fact, DMF can solubilize molecules which are insoluble in

water through its high solvent power, and enables encapsulation of water-insoluble products such as drugs. This way, a product to be encapsulated can be dissolved in a mixture containing such an organic solvent. Addition of a reducing agent such as dithioerythritol to the discontinuous phase improves the yield.

5

10

15

20

25

30

35

The protein used to form the microspheres may be any protein that can form peptide-type bridges. Mixtures of different proteins may also be used. Examples of these proteins include human-, animal-, or plant-derived proteins such as enzymes, carrier proteins (hemoglobin or scrum albumin), nutrient proteins (ovalbumin or casein), structural proteins (keratin, collagen of type I, II, III or IV or gelatin), certain defense or antibody proteins or immunoregulatory proteins, and various other proteins such as toxins, membrane receptors or hormones. Especially, serum-albumin and lysozyme are used. These bridges are of the isopeptide type and are obtained by reaction of NH₂ groups with COOH groups of proteins. The SH or OH groups can also form bridges with the COOH groups.

The solvent which constitutes the continuous phase is a hydrophobic solvent or a mixture of hydrophobic solvents, which is immiscible with the discontinuous phase. In particular, an aliphatic C_5 - C_{10} hydrocarbon or a cycloaliphatic C_5 - C_8 hydrocarbon is used, and more especially cyclohexane is used. Polysiloxanes, such as hexamethyldisiloxane or paper clay, or polymethylsiloxanes and polydimethylcyclosiloxanes which are fluid may also be used.

The carbodiimide used as a crosslinking reaction activator is represented by the structural formula:

R-N=C=N-R'

(wherein, R and R' are identical or different and represent H, a branched or unbranched aliphatic C₁-C₁₀ group, a cycloaliphatic group which may or may not contain a heteroatom, or an aromatic group). These groups can carry one or more acidic or basic substituents which enable solubilization of the reaction by-products. Especially, 1-ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl)carbodiimide chloride, hereinafter referred to as EDCI·HCl, is used.

According to a preferred embodiment, a catalyst may be used in addition to the carbodiimide serving as the activator. This catalyst is a succinimide, especially N-hydroxysuccinimide. The catalyst is introduced into the discontinuous phase together with the protein. When the crosslinking of proteins is carried out in the presence of a carbodiimide and N-hydroxysuccinimide, the crosslinking reaction can be depicted as shown in Figure 1. This reaction shows clearly that the carbodiimide does not participate in the bridge formation, and that it is converted to a urea derivative which can subsequently be removed by simple washing.

At the end of the reaction, a precipitate of microspheres is obtained, which can be

washed repeatedly with water to remove the by-products, for example the urea derived from the carbodiimide, or with an appropriate aqueous buffer, especially in the case where the microspheres contain an encapsulated medicament and one does not wish to extract this drug.

5

10

The diameter of the obtained microspheres may vary from 3 μ m to 1 mm. The size of the obtained microspheres depends on the speed of stirring and on the emulsifying system used. By using sonication, a high percentage of microspheres having a diameter of 10 μ m or less may be obtained. It is also possible to obtain microspheres of small diameter by introducing a suitable stabilizing agent into the external organic phase.

15

The microspheres according to the present invention have numerous applications.

The uncharged microspheres can be incorporated into cosmetic vehicles for massage or for skin cleansing. In this case, the genuinely protein-like character of the microspheres and substances having similar essential biological qualities such as corneal cells are utilized. The uncharged microspheres can also be used as diluents or fluidizing agents in dry pharmaceutical forms and in compositions which can be administered orally.

20

25

The microspheres can be used for containing compounds possessing pharmaceutical, cosmetic or biological activity. In particular, they can serve as an excipient for drugs such as antiseptics, antifungal agents, antibacterial agents, anti-inflammatory agents, retinoids or anthranoids, cosmetic agents such as hair dyes or sunlight filters, or biologically active substances. The products can be encapsulated at the time of producing the microspheres or can be fixed by soaking the microspheres in a solution of the capsulated product, considering the ionic character of the microspheres.

The microspheres can protect unstable drugs. They can be applied topically in the case of particular skin complaints such as certain dripping conditions.

30

35

The microspheres loaded with drugs can also be administered systemically.

It is also possible to include in the microsphere composition, special proteins which impart biological (immunological or enzymatic) properties to the spheres.

The microspheres can be loaded with colorants and used in make-up products.

The Examples provided below further illustrate the present invention. However, these Examples are only provided for illustrations of the present invention, and the present invention should not to be construed as being limited thereto.

EXAMPLE 1 Massage cream

5 The following prescription is used for the production:

10

The following bieseribiton is used for the production	
Crosslinked albumin microspheres, 100 μm < φ < 200 Mm	7.00 g
Mixture of emulsifying lanolin alcohols, waxes, and refined oils based on	
hydrocarbons, sold under the trade name of "Anhydrous Rucerin" by the company	
"BDP"	37.00 g
Methyl para-hydroxybenzoate	0.07 g
Propyl para-hydroxybenzoate	0.08 g
Sterile water	55.85 g

A relatively thick cream having a homogeneous appearance was obtained. When applied, the cream had a greasy texture and the microspheres were discernible on the skin and enhanced massaging effects.

EXAMPLE 2

Skin cleansing cream

The following prescription is used for the production:

The following prescription is used for the production:	
Crosslinked albumin microspheres, φ = 100 μm	5.00 g
Cetyl stearyl alcohol	5.00 g
Polyoxyethyleneated cetyl stearyl alcohol containing 20 moles of ethylene oxide	0.70 g
Polyoxyethyleneated cetyl stearyl alcohol containing 12 moles of ethylene oxide	0.30 g
Cetyl alcohol	1.50 g
Glycerol monostearate	2.00 g
Vaseline oil	6.00 g
Methyl para-hydroxybenzoate	0.08 g
Propyl para-hydroxybenzoate	0.07 g
Silicone oil	1.00 g
Sterile water	77.35 g

A smooth cream which can be used for skin care was obtained. The microspheres were discernible but had a soft texture because of their structure.